

Europäisches Patentamt

European Pat nt Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 191 035 A2

(12)

# **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag: 27.03.2002 Patentblatt 2002/13

(21) Anmeldenummer: 01250307.4

(22) Anmeldetag: 24.08.2001

(51) Int Cl.7: **C07K 14/705**, C12N 15/12, C12N 15/63, C07K 16/28, G01N 33/53, C12Q 1/68, A61K 38/17, A61P 37/00, A61P 15/00, A61P 17/06

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 25.09.2000 DE 10048626

17.11.2000 DE 10058907 19.12.2000 DE 10064906

(71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT 13342 Berlin (DE)

(72) Erfinder:

- Weiss, Bertram 14163 Berlin (DE)
- Sabat, Robert
   10405 Berlin (DE)
- Assadullah, Khusru 14471 Postdam (DE)
- Toshi, Luisella 10589 Berlin (DE)

# (54) Drei Mitglieder der Zytokinrezeptorfamilie Klasse II

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptor Klasse 2-Familie und ihre pharmazeutische Anwendung.

### **Beschreibung**

5

10

20

30

35

40

45

50

[0001] Die Erfindung betrifft drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2.

Die Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2 wurde auf Grund der strukturellen Ähnlichkeit zwischen Proteinen definiert, die alle eine hohe Homologie zu Fibronectin Typ III aufweisen. Alle bisher beschriebenen Mitglieder dieser Familie bestehen aus drei Domänen, aus einer extrazellulären, einer transmembranären und einer intrazellulären Domäne. Die extrazelluläre Domäne umfasst ca. 200 Aminosäuren und besteht aus zwei Subdomänen mit je 100 Aminosäuren. Diese Subdomänen beinhalten konservierte Cysteine, Proline und Tryptophane, die bei der charakteristischen Faltung der Subdomänen eine Rolle spielen. Die intrazelluläre Domäne ist für die Initiierung der Signal-Transduktion verantwortlich. Der erste Schritt dafür ist die Bindung eines Liganden (z.B. Interleukin-10) an die extrazelluläre Domäne des Rezeptors 1 (z.B. IL-10R1). Es folgt die Assoziation mit dem Rezeptor 2 (z.B. IL-10R2) zu einem Komplex. Der Rezeptor 2 ist meistens nicht in der Lage alleine den Liganden zu binden, aber seine Assoziation zu dem Komplex Ligand-Rezeptor 1 ist für die Leitung des Signals ins Zellinnere/Zellkern essentiell.

[0003] Die Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2 (CRF2) umfasst Rezeptoren für Immunmediatoren wie Interleukin 10 (IL-10), Interferon  $\gamma$  (IFN- $\gamma$ ), IFN- $\alpha$  und IFN- $\beta$ , die für die Initiierung, Verlauf und Abschaltung von Immunreaktionen von entscheidender Bedeutung sind. Diese Mediatoren finden schon aktuell Einsatz in der Klinik.

[0004] IL-10 beispielsweise gehört zu den wichtigsten inhibitorischen Mediatoren des Immunsystems. Es hemmt die spezifische Immunantwort. Dabei scheint von besonderer Bedeutung die Beeinflussung der antigenpräsentierenden Zellen zu sein. IL-10 vermeidet die Entstehung und Reifung der Dendritischen Zellen aus Monozyten. Darüber hinaus reduziert es die Expression von MHC Klasse II und von kostimulatorischen Molekülen wie B7-2 der Monozyten und Makrophagen und somit eine adäquate Antigenpräsentation diese Zellen. Zusätzlich hemmt IL-10 die Sekretion von Interleukin-12, einem Mediator, der bei der Generierung der zellulären Immunität eine wichtige Rolle spielt. IL-10 inhibiert nicht nur die spezifische, zelluläre Immunantwort sondern beeinflusst negativ auch die unspezifische Immunreaktionen. Es hemmt die Sekretion von proinflammatorischen Zytokinen wie TNF-α, IL-1β, IL-6, IL-8, GM-CSF der Monozyten, Makrophagen und neutrophilen Granulozyten. Darüber hinaus stimuliert die Freisetzung von anti-inflammatorischen Mediatoren wie IL-1RA und lösliche TNF-α Rezeptoren. Die Bedeutung dieses Zytokines für die Limitierung der spezifischen und unspezifischen Immunreaktionen ist durch den Phänotyp der IL-10-defizienten Mäuse untermauert, die schwere Entzündungen des Darmes entwickeln, welche latent verlaufen. Diese überschiessende Immunreaktionen auf "normale" Nahrungsmittel-Antigene kann durch die IL-10 Applikation überwunden werden. Nachdem bei der ersten Applikation von IL-10 bei gesunden Probanden eine gute Verträglichkeit festgestellt wurde, findet aktuell die therapeutische Anwendung bei Erkrankungen wie z.B. Psoriasis, Morbus Crohn und Rheumatoide Arthritis statt, die durch eine starke, pathologische Immunaktivierung gekennzeichnet sind. IL-10 übt auf bestimmte Zellpopulationen wie z.B. NK-Zellen aber einen positiven Einfluss aus, was besondere Bedeutung für die Abwehr gegen virale Infektionen und Tumoren hat. Es stimuliert die zytotoxische Aktivität der NK-Zellen. Zudem steigt es die IL-2-induzierte Proliferation und Zytokinproduktion dieser Zellen.

[0005] INF-γ ist einer der potentesten Stimulatoren des Immunsystems. Es aktiviert die Monozyten und Makrophagen, verstärkt den respiratory burst und damit die Fähigkeit diese Zellen nicht nur phagozytierte Mikroben sondern auch unter bestimmten Bedingungen Tumorzellen abzutöten. Darüber hinaus stimuliert IFN-γ die zytotoxische Aktivität der NK-Zellen. Es verstärkt außerdem die spezifische Immunantwort. Es erhöht die Expression von MHC Klasse I und induziert bei einer ganze Reihe von Zellen die Expression von MHC Klasse II. Anschließend wirkt es direkt auf T- und B-Zellen und fördert ihre Differenzierung. Die IFN-γ-defizienten Mäuse zeigen als Ausdruck der mangelnden Aktivierung der Monozyten und Makrophagen eine hohe Empfindlichkeit gegenüber experimentellen Infektionen mit z.B. Mycobakterien, Parasieten und Viren. IFN-γ wird therapeutisch zur Rekonstruktion und zur Stimulation des Immunsystem eingesetzt.

[0006] Patientenstudien zeigten, dass ein erhöhtes Risiko für Infektionen mit Mykobakterien mit einem Defekt im Interferon-γ-Rezeptor1 (IFN-γR1) korreliert (M.J. Newport et al 1996, N Engl J Med. 335(26): 1941-9). Eine Punktmutation in diesem Rezeptor führt dazu, dass der Rezeptor nicht auf Zelloberflächen exprimiert wird. Trotzdem fanden Newport et al einen Einfluß von IFN-γ auf bestimmte Funktionen der Monozyten dieser Patienten, die den mutierten Rezeptor haben. Sie geben 3 verschiedene Hypothesen als Erklärung für diese scheinbar widersprüchlichen Ergebnisse an. Eine davon ist, dass es eventuell einen bisher nicht identifizierten zusätzlichen Rezeptor für IFN-γ gibt.

[0007] Zur gezielten Beeinflussung von Immunreaktionen ist es daher notwendig, weitere bisher unbekannte Zytokinrezeptoren zu finden.

[0008] Die vorliegende Erfindung stellt drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptor Klasse 2-Familie bereit.

[0009] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Nukleinsäure, welche

a. die in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz,

b. eine einer Sequenz aus a) im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechende Nukleotidsequenz oder

- c. ine mit den Sequenzen aus a. und/oder b. unter stringenten Bedingungen hybridisierende Nukleotidsequenz umfaßt mit der Maßgabe, dass die Nukleinsäure verschieden ist von der genomischen Sequenz und dass die Nukleinsäure für ein Polypeptid mit der biologischen Aktivität eines Zytokinrezeptors kodiert.
- [0010] Diese Nukleinsäuren kodieren für Polypeptide, die neue Mitglieder der Familie der Zytokinrezeptoren Klasse 2 sind, oder für Abschnitte davon. Die Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2 wird im folgenden CRF2 genannt. Diese Nukleinsäuren sind humanen Ursprungs. Die entsprechenden Sequenzen existieren auch bei anderen Säugern. Sie haben eine hohe Homologie zu den erfindungsgemäßen Sequenzen und können daher mit Hilfe der humanen Sequenz mit dem Fachmann bekannten Methoden aus entsprechenden DNA-Bibliotheken gewonnen werden. Ein Vergleich zwischen humaner und Rattensequenz ist in Abbildung 4 gezeigt.
  - [0011] Der Begriff "Hybridisierung unter stringenten Bedingungen" gemäß der vorliegenden Erfindung wird bei Sambrook et al. (Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) definiert. Ein stringente Hybridisierung liegt beispielsweise vor, wenn nach dem Waschen für 1 h mit 1 x SSC und 0,1%SDS bei 50°C, vorzugsweise bei 55°C, besonders bevorzugt bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C, insbesondere für 1h in 0,2 x SSC und 0,1% SDS bei 55°C, vorzugsweise bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C noch ein Hybridisierungssignal beobachtet wird. Die Nukleinsäuren, die unter diesen Bedingungen mit der in Seq.ID.No1 Seq. IQNO3 oder Seq. IQNO5 gezeigten Nukleinsäure oder einer dieser Sequenz im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechende Nukleotidsequenz hybridisiert, sind auch Gegenstand der vorliegenden Erfindung.
  - [0012] Die erfindungsgemäße Nukleinsäure ist vorzugsweise eine DNA. Sie kann aber auch eine RNA umfassen. Die erfindungsgemäße Nukleinsäure kann aus einer aus menschlichen Zellen hergestellten cDNA Bibliothek oder einer genomischen Bibliothek erhalten werden.
  - [0013] Der Begriff genomische Sequenz wird gemäß der vorliegenden Erfindung verwendet für die der erfindungsgemäßen DNA entsprechende genomische Sequenz, die sich auf Chromosom 6q24.1-25.2 befindet. In öffentlichen Datenbanken ist der Klon 503F13 (accession NO: AL050337) zugänglich. Es ist bekannt, dass dieser das Gen für den Interferon-γ-Rezeptor enthält. Es ist jedoch nicht bekannt, dass ein weiteres Gen auf diesem Chromosomenabschnitt liegt. Die vorliegende Erfindung identifiziert den Anfang (78552 bp) und das Ende des Gens (106834 bp) und drei unterschiedliche Intron/Exon-Strukturen des Gens. Die drei Intron/Exon-Strukturen führen zu drei unterschiedlichen Splice-Varianten des Gens.
  - [0014] Im Gegensatz zu allen bisher bekannten Mitgliedern der CRF2 sind die drei erfindungsgemäßen neuen Mitglieder dieser Familie, mit der in Seq ID No 2, Seq ID No 4 und Seq ID No 6 beschriebenen Sequenz, nicht membranständig. Sie besitzen keine transmembranäre Domäne sondern nur eine extrazelluläre Domäne. Sie werden von der Zelle, in der sie produziert werden, sezerniert und liegen dann in Körperflussigkeiten als lösliche Rezeptoren vor.
  - [0015] Die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren können zwar ihren spezifischen Liganden, das Zytokin, binden, aber da sie lösliche Rezeptoren sind, also nicht auf einer Zellmembran verankert sind, können sie keine Signale in das Zellinnere weiterleiten. Dadurch wird die Wirkung des Zytokins eingeschränkt oder aufgehoben.
  - Es besteht aber auch die Möglichkeit, dass das Zytokin durch die Bindung an den löslichen Rezeptor an einen anderen Ort des Organismus transportiert wird. Es ist durch die Bindung an einen erfindungsgemäßen Zytokinrezeptor vor proteolytischem Abbau geschützt. Dadurch kann das Zytokin noch lange nach seiner Freisetzung aus Zellen und vor allem an einem anderem Ort des Oganismus seine biologische Wirkung ausüben. Dabei wird das Zytokin aus dem Komplex mit dem erfindungsgemäßen Zytokinrezeptor wieder freigelassen und kann an membranständige Rezeptoren binden.
  - Außerdem kann ein erfindungsgemäßer Zytokinrezeptor, nachdem er sein spezifisches Zytokin gebunden hat, mit rezeptor-negativen Zellen assoziieren und so bestimmte biologische Effekte auslösen. In diesem Fall ist die Entstehung des Komplexes aus löslichem Rezeptor und dem Zytokin die Voraussetzung für biologische Effekte des Zytokins.
- [0016] Die Erfindung betrifft auch eine Nukleinsäure, welche einen Protein-kodierenden Abschnitt der in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz umfaßt. Die in Seq ID No 1 dargestellte Nukleinsäure enthält einen offenen Leserahmen, der sich von Position 1 bis Position 750 erstreckt und einem Polypeptid mit der Länge von 249 Aminosäuren entspricht.
  - [0017] Die in Seq ID No 3 dargestellte Nukleinsäure enthält einen offenen Leserahmen, der sich von Position 304 bis Position 996 erstreckt und einem Polypeptid mit der Länge von 231 Aminosäuren enspricht.
  - [0018] Die in Seq ID No 5 dargestellte Nukleinsäure enthält einen offenen Leserahmen, der sich von Position 12 bis Position 800 erstreckt und einem Polypeptid mti der Länge von 263 Aminosäuren entspricht .
  - [0019] Gegenstand der Erfindung sind auch Nukleinsäuren, welche eine mehr als 80%ige, vorzugsweise eine mehr als 90%ig und besonders bevorzugt mehr als 95%ige Identität zu der in Seq ID No 1, Seq ID No 3 od r Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz aufweisen.
  - [0020] Weiterhin betrifft die Erfindung eine erfindungsgemäße Nukleinsäure, die für einen Zytokinr zeptor Klasse 2 oder einen Abschnitt davon kodiert.
  - [0021] Ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind Polypeptide, welche von einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure

15

25

30

40

50

kodiert werden. Die erfindungsgemäßen Polypeptide haben vorzugsweise die in SEQ ID No 2, Seq ID No 4 oder Seq ID No 6 dargestellte Aminosäuresequenz oder eine Identität von mehr als 80%, vorzugsweise von mehr als 90% und besonders bevorzugt von mehr als 95% zu der Aminosäuresequenz gemäß SEQ ID No 2, Seq ID No 4 oder Seq ID No 6. [0022] Die Erfindung betrifft ferner einen Vektor, welcher mindestens eine Kopie einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure oder einen Abschnitt davon aufweist. Vektoren können prokaryontische oder eukaryontische Vektoren sein. Beispiele für Vektoren sind pPRO (Clontech), pBAD (Invitrogen), pSG5 (Stratagene), pCI (Promega), pIRES (Clontech), pBAC (Clontech), pMET (Invitrogen), pBlueBac (Invitrogen). In diese Vektoren kann mit den dem Fachmann bekannten Methoden die erfindungsgemäße Nukleinsäure eingefügt werden. Die erfindungsgemäße Nukleinsäure befindet sich vorzugsweise in Verbindung mit Expressionssignalen wie z.B. Promotor und Enhancer auf dem Vektor. [0023] Gegenstand der Erfindung ist weiterhin eine Zelle, welche mit einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure oder einem erfindungsgemäßen Vektor transformiert ist. Als Zellen können z.B. E. coli, Hefe, Pichia, Sf9, COS, CV-1 oder BHK verwendet werden. Mit üblichen Methoden kann die Zelle mit einem Vektor, der die erfindungsgemäße Nukleinsäure enthält, transformiert werden.

[0024] Die Erfindung betrifft ebenfalls Antikörper gegen ein erfindungsgemäßes Polypeptid. Ein Antikörper gegen ein erfindungsgemäßes Polypeptid kann monoklonal oder polyklonal sein. Er kann gegen das gesamte erfindungsgemäße Polypeptid oder gegen Fragmente davon gerichtet sein. Die Gewinnung eines solchen Antikörpers erfolgt nach Standardmethoden durch Immunisierung von Versuchstieren.

[0025] Gegenstand der Erfindung ist weiterhin eine pharmazeutische Zusammensetzung, welche als aktive Komponente eine erfindungsgemäße Nukleinsäure, einen erfindungsgemäßen Vektor, eine erfindungsgemäße Zelle, eine gegen die Nukleinsäuresequenz gemäß Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 gerichtete antisense Nukleinsäure, ein erfindungsgemäßes Polypeptid oder einen erfindungsgemäßen Antikörper enthält.

[0026] Die erfindungsgemäße antisense Nukleinsäure ist eine DNA und/oder RNA, die komplementär zu einer erfindungsgemäßen mRNA ist. Sie kann die gesamte komlementäre Sequenz oder Teilsequenzen umfassen.

[0027] Die pharmazeutischen Zusammensetzungen der Erfindung werden mit den üblichen festen oder flüssigen Trägerstoffen oder Verdünnungsmitteln und den üblichen pharmazeutischen und technischen Hilfsstoffen entsprechend der gewünschten Applikationsart mit einer geeigneten Dosierung in an sich bekannter Weise hergestellt. Tabletten können beispielsweise durch Mischen des Wirkstoffs mit bekannten Hilfsstoffen, beispielweise inerten Verdünnungsmitteln wie Dextrose, Zucker, Sorbit, Mannit, Polyvinylpyrrolidon, Sprengmitteln wie Malsstärke oder Alginsäure, Bindemitteln wie Stärke oder Gelatine, Gleitmittel wie Carboxypolymethylen, Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat oder Polyvinylacetat, erhalten werden. Wirkstoffe enthaltende Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man den Wirkstoff mit einem inerten Träger wie Milchzucker oder Sorbit mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.

Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können auch in geeigneten Lösungen wie beispielsweise physiologischer Kochsalzlösung zur Anwendung kommen.

Für die parenterale Applikation sind insbesondere ölige Lösungen, wie zum Beispiel Lösungen in Sesamöl, Rizinusöl und Baumwollsamenöl, geeignet. Zur Erhöhung der Löslichkeit können Lösungsvermittler, wie zum Beispiel Benzylabenzoat oder Benzylalkohol, zugesetzt werden.

[0028] Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung einer erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung zur Diagnostik bei Immunerkrankungen oder in der Reproduktionmedizin.

[0029] Der Begriff Immunerkrankungen wird hierin verwendet für Immunerkrankungen im engeren Sinne (z.B. Autoimmunerkrankungen) und für Erkrankungen für dessen Verlauf das Immunsystem eine entscheidende Rolle spielt, wie z.B. Tumorerkrankungen und chronische/lebensbedrohende Infektionen (unzureichende Immunantwort).

[0030] Unter physiologischen Bedingungen, d.h. im gesunden Menschen, werden die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren in der Plazenta und in der Brustdrüse sehr stark exprimiert. Diese ungewöhnliche gewebsspezifische Expression ermöglicht die Nutzung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen zur Diagnostik, Prävention und Behandlung von Reproduktions- und Immunerkrankungen.

[0031] Plazenta und Brustdrüse spielen immunologisch eine wichtige Rolle bei der Reproduktion und Entwicklung von Nachkommen. Die immunologische Balance zwischen Mutter und Kind wird fast ausschliesslich über diese zwei Organe gesteuert. Die Plazenta gewährleistet, dass der Fetus, der immunologisch eigentlich als fremd identifiziert werden müßte, nicht wie z.B. ein transplantiertes Organ abgestossen sondern toleriert wird. Dieses Phänomen der immunologischen Toleranz wird durch in der Plazenta produzierte immunmodulierende Faktoren erreicht. Gleichzeitig ist die Plazenta auch mitverantwortlich für die "normale" Entwicklung des Immunsystems des Fetus. Unmittelbar nach der Geburt muss sich der Säugling mit den immunologischen Gefahren seine Umwelt erfolgreich auseinandersetzen. Aber weil er zum diesem Zeitpunkt noch kein voll funktionstüchtiges Immunsystem besitzt, wird er von der so genannten Leihimmunität der Mutter unterstützt. Dabei spielt die Muttermilch eine entscheidende Rolle. In der Muttermilch finden sich Mediatoren, die das Immunsystem des Säuglings beeinflußen.

Die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren sind Faktor n in diesen immunmodulatorischen Systemen der Plaz nta und der Brustdrüse.

10

15

20

25

35

45

50

[0032] Unter pathophysiologischen Bedingungen wird der erfindungsgemäße Zytokinrezeptor auch in Geweben exprimiert, in denen im gesunden Zustand nur eine geringe Expression nachweisbar ist. Ein deutlicher Unterschied in der Expression ist z.B. in der Haut zu messen.

[0033] In gesunder Haut ist die Expression gering, jedoch bei der Psoriasis, einer entzündlichen Hauterkrankung mit immunologischen Hintergrund, nimmt sie deutlich zu. Die dritte Variante (Seq ID No 5) ist besonders in der Haut von Patienten mit Atopischer Dermatitis und Kutanem T-Zell-Lymphon exprimiert.

[0034] Bei der Psoriasis handelt es sich um eine wichtige Modellerkrankung, die wesentliche Gemeinsamkeiten mit anderen Immunerkrankungen, bei denen ein Typ1 Zytokinmuster von entscheidender Bedeutung ist, hat. Hierzu gehören unter anderem die Rheumatoide Arthritis, die Multiple Sklerose, entzündliche Darmerkrankungen wie Morbus Crohn und Colitis Ulcerosa, sowie die Transplantationsrejektion nach Organtransplantation. Die Psoriasis bietet die Möglichkeit, exemplarisches Wissen für diese Erkrankungen mit einem ähnlichen pathophysiologischen Mechanismus zu generieren (Asadullah et al, Drugs of Today 1999, 35(12):913-924; Romagnani, S. J Clin Immunol 1995, 15:121-9). [0035] Diese unterschiedliche Expression in gesundem und kranken Gewebe ermöglicht die Nutzung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung zur Diagnostik, Prävention und Behandlung von Immunerkrankungen wie Psoriasis, Rheumatoide Arthritis, Multiple Sklerose, entzündliche Darmerkrankungen wie Morbus Crohn und Colitis Ulcerosa, sowie die Transplantationsrejektion nach Organtransplantation.

[0036] Immunerkrankungen gehen häufig mit einer veränderten Expression oder einer Mutation eines Zytokinrezeptors einher. Die vorliegende Erfindung ermöglicht die Diagnostik der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren bei Immunerkrankungen speziell in der Reproduktionsmedizin. So kann es z.B. durch eine fehlerhafte Immunreaktion zur Abstoßung des Fetus kommen. Die Diagnostik kann auf Basis der Nukleinsäure oder des Polypeptids erfolgen. Dazu werden Patienten entweder Blut -oder Gewebeproben entnommen. In diesen Proben kann die Menge an erfindungsgemäßen Polypeptid durch einen Immuntest bestimmt werden. Dazu werden Antikörper gegen ein erfindungsgemäßes Polypeptid oder gegen Fragmente davon hergestellt und diese dann in einem ELISA (enzyme-linked-immunosorbent assay), in einem RIA (radioimmunoassay) oder in der Immunhistochemie verwendet. Alternativ wird RNA aus den Proben gereinigt und die Menge an erfindungsgemäßer mRNA durch Northem Blot, PCR oder Chip-Hybridisierung gemessen. Bei der Chip-Hybridisierung sind auf speziellen Nukleinsäure-Chips erfindungsgemäße Nukleinsäuren oder Fragmente davon vorhanden. Die Menge an erfindungsgemäßer Nukleinsäure kann auch durch in situ Hybridisierung mit antisense-RNA, die gegen eine erfindungsgemäße Nukleinsäure gerichtet ist, bestimmt werden. Dabei kann die antisense-RNA mit digoxigenin, <sup>32</sup>P oder <sup>33</sup>P markiert sein.

[0037] Mit Hilfe der oben beschriebenen Diagnostik können auch Mutationen nachgewiesen werden. So können z. B. durch Hybridisierung der Patienten-DNA oder -RNA mit einer erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenz Mutationen einzelner Nukleotide nachgewiesen werden.

Die Ergebnisse der Diagnostik können dann mit dem Krankheitsbild der Patienten korreliert werden.

[0038] Die erfindungsgemäße pharmazeutischen Zusammensetzung kann zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prävention von Reproduktions- und Immunerkrankungen, die auf einem relativen Mangel an einem oder mehreren erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren beruhen, verwendet werden. Dies kann geschehen durch die Applikation von rekombinantem Protein oder den Einsatz von Gentherapie. Dabei wird ein Vektor, der eine erfindungsgemäße Nukleinsäure enthält, konstruiert und appliziert. Beispiele sind Vektoren, die aus Adenovirus, Adenovirusassociated virus, Herpes simplex virus oder SV40 abgeleitet sind. Die Gentherapie kann nach einem Protokoll wie von Gomez-Navarro et al. (Eur. J. Cancer (1999) 35, 867-885) beschrieben durchgeführt werden. Die Applikation kann lokal, d.h. direkt in das betroffene Gewebe oder systemisch, d.h. über den Blutkreislauf erfolgen. Dies führt zu einer erhöhten Expression des erfindungsgemäße Polypeptids.

[0039] Die erfindungsgemäße pharmazeutischen Zusammensetzung kann auch zur Behandlung oder Prävention von Reproduktions- und Immunerkrankungen, die auf einer relativen Überexpression eines oder mehrerer erfindungsgemäßer Zytokinrezeptoren beruhen, verwendet werden. Dazu kann eine antisense Nukleinsäure verwendet, die die Expression der erfindungsgemäßen Nukleinsäure verhindert. Weiterhin können erfindungsgemäße Antikörper verwendet werden, die die biologische Aktivität des Rezeptors hemmen.

[0040] Bevorzugt ist die Verwendung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prävention von Psoriasis.

[0041] Die erfindungsgemäße pharmazeutischen Zusammensetzung kann weiterhin zur Beeinflußung der Bindung eines Liganden an andere membranständige Rezeptoren verwendet werden. Ein erfindungsgemäßer Zytokinrezeptor kann z.B. einen Liganden des Rezeptors binden und dadurch die Wirkung des Liganden auf die Zelle beeinflußen. So können Immunerkrankungen, die auf eine zu hohe Konzentration des Liganden zurückzuführen sind, behandelt werden

[0042] Ein erfindungsgemäßes Polypeptid oder eine erfindungsgemäß Nukleinsäure kann zur Auffindung von Liganden der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren verwendet werden. Neben bekannten Zytokinen können auch bisher unbekannte Zytokine als Ligand den Rez ptor binden. Die Messung kann mit verschiedenen Methoden erfolgen. Eine Möglichkeit ist, das Polypeptid gemäß Seq ID No 2, Seq ID No 4 oder Seq ID No 6 od r Teile davon an eine feste

5

15

20

25

30

35

45

50

Matrix zu binden, mit zu testenden Lösungen in Kontakt zu bringen und die gebundene Substanzen zu identifizieren. Zu testende Lösungen können beispielsweise Körperflüssigkeiten oder eine Mischung von synthetisch oder rekombinant hergestellten Peptiden oder Polypeptiden sein. Diese Peptide oder Polypeptide können markiert sein, z.B. mit Biotin.

[0043] Weiterhin kann ein erfindungsgemäßes Polypeptid oder eine erfindungsgemäße Nukleinsäure zur Auffindung von Modulatoren der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren verwendet werden. Diese Modulatoren modulieren die Bindung des natürlichen Liganden an den Rezeptor. Sie können sowohl als Antagonisten als auch als Agonisten wirken. Antagonisten hemmen die Bindung des natürlichen Liganden an den Rezeptor und können zur Behandlung von Krankheiten eingesetzt werden, die auf eine zu starken Aktivität des Zytokins beruhen. Agonisten verstärken die Bindung des natürlichen Liganden an den Rezeptor und können bei Patienten verwendet werden, die eine verminderte Konzentration des natürlichen Liganden oder eine geringe Expression des Rezeptors aufweisen. Modulatoren können in einem Bindungsassay identifiziert werden.

[0044] Die Erfindung wird durch folgende Abbildungen und Beispiele näher erläutert.

#### 15 Abbildungen

## [0045]

5

10

20

25

30

35

40

45

55

FIG 1 zeigt die Gewebsexpression der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren. Aufgetragen ist die Expression als Vielfaches der Expression von HPRT

FIG 2 zeigt einen Vergleich der Aminosäuren von Seq No 2 (jeweils1. Zeile), Seq ID No 4 (jeweils 2. Zeile) und Seq ID No6 (jeweils 3. Zeile) und die Zuordnung der Sequenzen zu Exons.

FIG 3 zeigt die Expression des erfindungsgemäßen Zytokinrezeptors mit der in Seq ID No 5 beschriebenen Sequenz in der Haut von Patienten mit kutanem T-Zell-Lymphon (CTCL) und Atopischer Dermatitis (AD) im Vergleich zu der Haut von gesunden Kontrollprobanden.

FIG.4 zeigt einen Vergleich zwischen humanem Zytokinrezeptor (Seq ID no 3) und der entsprechenden Sequenz aus Ratte. Die jeweils obere Sequenz ist die humane Sequenz, die untere die Ratten- Sequenz.

FIG.5 zeigt eine Teilsequenz des Zytokinrezeptors aus Ratte.

## Beispiele

Beispiel 1: Nachweis eines neuen Zytokinrezeptors anhand der unterschiedlichen Wirkung von humanen IL-10 und EVB kodiertem Protein BCRF1

[0046] Es sind vier virale IL-10-Homologe beschrieben, vom Ebstein-Barr-Virus, vom Cytomegalievirus, vom equinen Herpesvirus Typ 2 und vom Ort-Virus. Das Ebstein-Barr-Virus kodiert ein Protein BCRF1, deren Aminosaurensequenz zu 83% mit humanen IL-10 (hIL-10) identisch ist. Die meisten Unterschiede beruhen auf der Deletion des N-terminalen Bereichs des humanen Zytokins und haben als Folge eine schwächere Bindung des BCRF1 am IL-10R1. BCRF1 spielt bei der Wechselwirkung zwischen dem Virus und dem infizierten Organismus, d.h. bei Ausbreitung einer EBV-Infektion eine wichtige Rolle. Wir untersuchten die biologische Wirkung von BCRF1 auf humane Monozyten, die in vivo die Hauptzielzellen des humanen Zytokins sind. Wir charakterisierten den Einfluss von beiden Mediatoren auf die LPSinduzierte Freisetzung von TNF- $\alpha$  und auf die Expression von verschiedenen Oberflächenmolekülen der Monozyten (MHC Klasse II, kostimulatorische Moleküle, Rezeptoren für Immunglobuliene). Aus dem antikoagulierten, venösen Blut der gesunden Spender wurden die Lymphozyten und die Monozyten (PBMC) durch eine Dichtengradientzentrifugation separiert. Um den inhibitorischen Einfluss von hlL-10 und BCRF1 auf die LPS-induzierte TNF- $\alpha$  Freisetzung zu bestimmen wurden diese Zellen 1 Stunde mit verschiedenen Konzentrationen von BCRF1 oder hlL-10 bei 37°C und in der feuchten 5% CO<sub>2</sub>-haltigen Atmosphäre vorinkubiert. Anschließend wurden die Zellen mit 100 ng/ml LPS 3 Stunden in gleicher Umgebung stimuliert. Es folgte Abnahme des zellfreien Kulturüberstandes und die Bestimmung des TNF- $\alpha$  mittels ELISA. Humanes IL-10 hemmt dosisabhängig die TNF- $\alpha$  Freisetzung. BCRF1 übt eine ähnliche Wirkung aus, die aber wahrscheinlich auf Grund des schwäch ren Bindung an IL-10R1 des viralen Homologs erst in höheren Konzentrationen (ab ca. 3 ng/ml) zum Ausdruck kommt. Wir charakterisieren auch den Einfluss der beiden Mediatoren auf die Expression von verschiedenen Oberflächenmolekülen der humanen Monozyten. Die separierten PBMC wurden 24 Stunden mit verschiedenen Konzentrationen von BCRF1 oder hIL-10 bei 37°C und in der feuchten 5% CO<sub>2</sub>-haltigen Atmosphäre inkubiert. Anschließend wurde die Expression von den Oberflächenmolekülen der Mo-

nozyten mittels Durchflußzytometrie bestimmt. Humanes IL-10 hemmt dosisabhängig die Expression von MHC Klasse II gleichzeitig aber verstärkt die Expression der Rezeptoren für die Immunglobuline Klasse G (CD16, CD32, CD64). BCRF1 induziert wieder ähnliche Veränderungen. Interessanterweise mit hohen Konzentrationen von BCRF1 (30 ng/ml bis 100 ng/ml) induziert man eine maximale, mit hIL-10 identische Verstärkung der Expression des schwach-affinen IgG-Rezeptors CD16. Gleiche Konzentrationen von BCRF1 sind aber nicht in der Lage eine maximale Wirkung auf die Expression von dem stark-affinen IgG-Rezeptor CD64, die identisch ist mit der durch hII-10 induzierten Expression, auszuüben. Diese unterschiedliche Regulierung, in einem Fall identisch mit der von hIL-10 (CD16) im anderen Fall unterschiedlich (CD64), demonstriert die Existenz von zwei IL-10R Subtypen. Der Subtyp-1, der aus einem IL-10R1 und einem IL-10R2 besteht, ist für die Hochregulierung der Expression von CD16 verantwortlich. An ihn binden sowohl hIL-10 als auch BCRF1. Der Subtyp-2 enthält statt des IL-10R1 ein neues Mitglied der Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2. An den Subtyp-2 bindet hIL-10R1 aber nicht BCRF1. Für die Regulierung der Expression von CD64 sind beide Subtypen verantwortlich. Weil BCRF1 den Subtyp-1 bindet, übt es auf die Expression einen gewissen Einfluss aus, aber da BCRF1 nicht in der Lage ist, den Subtyp-2 zu binden, kann es nicht die maximale, hIL-10-identische Wirkung entfalten.

## Beispiel 2: Expression in verschiedenen humanen Geweben

[0047] Die Expression der erfindungsgemäßenZytokinrezeptoren in verschiedenen humanen Geweben wurde mitt Is einer quantitativen RT-PCR Methode bestimmt. Dazu wurde eine "real time PCR" (TaqMan-PCR) verwendet. [0048] Die Beseitigung von etwaiger kontaminierender genomischer DNA und die reverse Transkription der mRNA wurden wie folgt durchgeführt: 2 μg der total RNA wurden in 40 μl mit 5x moloney murine leukemia virus reverser Transkriptase (M-MLV RT) puffer (Gibco BRL, Eggenstein, Germany) und 10 mmol/L Dithiothreitol, 250 μmol/L jeweils von dATP, dUTP, dGTP und dCTP (Pharmacia biotech, Uppsala, Schweden), 1 Einheit/μL RNasin Ribonuclease Inhibitor (Promega, Mannheim, Germany), 25 ng/µL random hexadeoxynucleotide primer (Promega) und 0.05 Einheiten/ μL RQ1 DNase (Promega) bei 37 °C für 30 min inkubiert. Die Proben wurden dann auf 95 °C für 10 min erhitzt und anschließend auf Eis gekühlt. Nach der Zugabe von 1 Einheit/µL RNasin Ribonuclease Inhibitor (Promega) und 5 Einheiten/μL M-MLV RT (Gibco BRL), wurden die Proben für 10 min bei Raumtemperatur und folgend für eine 1 h bei 37 °C inkubiert. Anschließend wurden die Enzyme durch Erhitzen auf 95 °C für 10 min inaktiviert. Die resultierende cDNA wurde in jeweils 3 Ansätzen (3fach Bestimmung) mittels der real-time TaqMan PCR unter Verwendung eines ABI Prism 7700 Sequence Detector System (Perkin-Elmer Cetus, Forster City, C.A., U.S.A.) analysiert. Für die Detektion der cDNA Sequenz aller drei Varianten des erfindungsgemäßen Zytokinrezeptors wurden die folgenden PCR primer und eine fluorochrom-markierte Oligonucleotidsonde, unter Verwendung der Primer Express software (Perkin-Elmer Cetus) konstruiert:

sense primer: CTCAGTCAACGCATGAGTCTCTG antisense primer: CAGGCTGCCATTGCAAAAT

Sonde: FAM-AGCCTCAGAGGGTACAATTTCAGTCCCG-TAMRA.

FAM steht für 6-Carboxy-fluorescein, TAMRA für 6-Carboxy-tetramethyl-rhodamine

[0049] Zudem wurde der mRNA Gehalt der kodierend für das "house keeping gene" *Homo sapiens* hypoxanthine phosphoribosyltransferase-1 (HPRT-1) ist und als interne Kontrolle gilt parallel in jeder einzelnen Probe bestimmt. Die Sequenz des HPRT-1-spezifischen primer Paares und die fluorogene Sonde, basierend auf den reversen komplimentären cDNA strang, war wie folgt:

AGTCTGGCTTATATCCAACACTTCG (sense primer),
GACTTTGCTTTCCTTGGTCAGG (antisense primer),
FAM-TTTCACCAGCAAGCTTCGACCTTGA-TAMRA (sense Sonde).

Die PCR Amplifikation wurde unter Verwendung von 1 μL reversen transcriptions Mix in einem Endvolumen von 50 μL, der den TaqMan universal master mix (Applied Biosystems, Weiterstadt, Germany) und 200 nmol/L der spezifischen Sonde und 900 (CRF2-n3) bzw. 300 (HPRT-1) nmol/L des jeweiligen Primers enthielt, durchgeführt. Die g nannten Konzentrationen waren zuvor in Vorversuchen als optimal identifiziert worden. Signifikante Fluorescence Signal wur-

5

10

15

20

25

35

40

den definiert als der Schwellenwert Zyklus der mittels der TaqMan instrument-assoziierten Software version 1.6.3. (Applied Biosystems) berechnet wurde. Es wurde der Zytokinrezeptor-mRNA Gehalt berechnet in Relation zu dem für HPRT-1.

Die Gewebsspezifische Analyse der Genexpression zeigte, dass die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren vornehmlich in der Plazenta und in der Brustdrüse (hier sogar stärker als das House keeping Gene) exprimiert werden .

# Beispiel 3: Expression unter pathophysiologischen Bediengungen

[0050] Die Untersuchung sollte die Fragen beantworten, ob die Expression der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren regulierbar ist und ob sie sich zwischen physiologischen und pathophysiologischen Zuständen unterscheidet. Dazu wurde RNA aus Hautbiopsien von gesunden Kontrollprobanden mit RNA aus Hautbiopsien von Patienten mit Psoriasis, Atopischer Dermatitis (AD) und kutanes T-Zell-Lymphon (CTCL) verwendet. Die Bestimmung wurde wie im Beispiel 2 beschrieben durchgeführt.

Die Bestimmung ergab eine über 10-fach stärkere Expression der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren in läsionaler Haut von Patienten mit Psoriasis in Vergleich zu Haut der gesunden Kontrollprobanden.

In einem weiteren Versuch wurden Sonden verwendet, die zwischen der zweiten (Seq ID No 3) und dritten Variante (Seq ID No 5) unterscheiden können:

Variante 2 (Seq ID No3):

20

sense primer: CTCAGTCAACGCATGAGTCTCTG

antisense primer: CAGGCTGCCATTGCAAAAT

sonde: FAM-5'-TGCAGTACAAAATATATGGACAGAGACAATGGAAAAA-3'-TAMRA.

25

30

5

10

Variante 3 (Seq ID No 5):

sense primer: 5'-AGGCTGCAGAACATTGGCTAA-3'

antisense primer: 5'-TTCACTGGTAAGGTCACAAGAGAGTT-3'

sonde: FAM-5'-TGGACAGAGACAATGGAAAAATAAAGAAGACTGTTG-3'-TAMRA

[0051] Die Expression der dritten Variante (Seq ID No5) ist im Vergleich zu gesunder Haut bei CTCL und AD deutlich erhöht (s. FIG 3).

# Beispiel 4: Klonierung der Zytokinrezeptoren gemäß Seq ID No1 und No 3

[0052] Zunächst wurde eine cDNA Bibliothek aus humaner Plazenta hergestellt. Dazu wurden 4 μg total RNA (Firma Clontech) in den Reaktionen des GeneRacer™ kit (Invitrogen, CA USA) verwendet. Die modifizierte mRNA aus der letzten Reaktion wurde mit dem GeneRacer™ OligodT primer für die reverse Transkription eingesetzt.
[0052] Die CDNA für den Zutekingszenterwurde mittele einer RACE-PCR (RACE- Repid Amplification of cDNA Ends)

[0053] Die cDNA für den Zytokinrezeptor wurde mittels einer RACE-PCR (RACE- Rapid Amplification of cDNA Ends) gewonnen. Die DNA-Polymerase für die PCR war das ThermoZyme™ von Invitrogen.

45 5'- und 3'-RACE wurden wie folgt durchgeführt:

| 5'-RACE Ansatzvolumen                     | 50 μl |
|---|-------|
| Plazenta cDNA                             | 2 ш   |
| GeneRacer™ 5' primer (10 μM)              | 1 μΪ  |
| Genspezifischer primer (GSP) #2R (25 μM)1 | μl    |
| 5x ThermoZyme™ PCR Puffer                 | 10 µl |
| dNTP Lösung(10 mM je)                     | 1 μί  |
| ThermoZyme <sup>τM</sup> (1 U/μl)         | 1 μl  |
| Steriles Wass r                           | 34 μΙ |

55

| 3'-RACE Ansatzvolumen        | 50 µl |
|------------------------------|-------|
| Plazenta cDNA                | 2 μΙ  |
| GeneRacer™ 3' primer (10 μM) | 1 μΙ  |
| GSP #1F (35 μM)              | 1 μΙ  |
| 5x ThermoZyme™ PCR Puffer    | 10 µl |
| dNTP Lösung(10mM je)         | 1 µl  |
| ThermoZyme™ (1 U/μl)         | 1 µl  |
| Steriles Wasser              | 34 μΙ |

[0054] Die folgende "cycling" Programme für die RACE-PCR wurden in den Thermocycler Perkin-Elmer 9600 eingestellt:

|   | 94° C | 2 min  | 1 cycle  |
|---|-------|--------|----------|
| ١ | 94° C | 30 sec | 5 cycles |
| ı | 72° C | 3 min  |          |
|   | 94° C | 30 sec | 5 cycles |
| Ì | 70° C | 30 sec |          |
|   | 72° C | 3 min  |          |

| 94° C | 30 sec | 25 cycles |
|-------|--------|-----------|
| 68° C | 30 sec |           |
| 72° C | 3 min  |           |
| 72° C | 10 min | 1 cycle   |

30 [0055] Die Sequenzen der Zytokinrezeptor-primer für die RACE Reaktionen waren wie folgt:

## #1F

5

10

15

20

25

35

40

5'- CTC AGT CAA CGC ATG AGT CTC TGA AGC -3' (sense primer)

## #2R

5'- ATA GAC ACT GCT GTT GCC AGT AAG TGC C -3' (antisense primer)

45 [0056] Anschließend wurden die Produkte der RACE in dem pCR®4-TOPO Vektor aus dem TOPO-TA cloning® kit von Invitrogen kloniert.

Die Sequenz der klonierten PCR-Produkte wurde mittels des Applied Biosystem (ABI) Prism® BigDye™ Terminator sequencing kit in einem ABI 310 capillary Sequencer bestimmt.

50 Beispiel 6: Klonierung des Zytokinrezeptors gemäß Seq ID No 5

[0057] Der Zytokinrezeptor wurde aus humaner Plazenta und Brustdrüse cDNA Bibliothek identifiziert. Die Plazenta cDNA Bibliothek wurde mittels des GeneRacer<sup>TM</sup> kit (Invitrogen, CA - USA) hergestellt. Die Brustdrüse cDNA Bibliothek war von der Firma Clontech (Marathon-Ready<sup>TM</sup>cDNA).

Die cDNA für den Zytokinrezeptor wurde mittels eine PCR Amplifikation (RT-PCR) gewonnen.

Die DNA-Polymerase für die PCR war das Advantage® 2 von CLONTECH.

Die RT-PCR wurde wie folgt durchgeführt:

| 50 µl |
|-------|
| 2 μ۱  |
| 1 μί  |
| 1 µl  |
| 5 μl  |
| 1 ա   |
| 1 µl  |
| 36 µl |
|       |

[0058] Die folgende "cycling" Programme für die RT-PCR wurden in den Thermocycler Perkin-Elmer 9600 eingestellt:

| 94° C | 30 sec | 1 cycle   |
|-------|--------|-----------|
| 94° C | 5 sec  | 30 cycles |
| 68° C | 3 min  |           |

[0059] Die Sequenzen der CRF2-n4 primer für die RT-PCR waren wie folgt:

#1a-F

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

5'- CAC TTG CAA CCA TGA TGC CTA AAC A - 3' (sense primer)

#2b-R

5'- CCA CAA GTC ATG GAA TTT CCA CAC A - 3' (antisense primer)

[0060] Anschließend wurden die Produkte der RT-PCR in dem pCR®4-TOPO Vektor aus dem TOPO-TA cloning® kit von Invitrogen kloniert.

Die Sequenz der klonierten PCR-Produkte wurde mittels des Applied Biosystem (ABI) Prism® BigDye™ Terminator sequencing kit in einem ABI 310 capillary Sequencer bestimmt.

# Beispiel 6: Expression der Zytokinrezeptoren

[0061] Um die gereinigten rekombinanten Proteine zu gewinnen, wurden die entsprechenden cDNAs in einem E. coli Expressionsvektor kloniert.

Die Zytokinrezeptoren wurden als Fusionsproteine mit der Glutathione-S-transferase (GST) in dem Vektor pGEX-2T (Pharmacia Biotech) exprimiert. Das Fusionskonstrukt wurde anschließend in den E.coli Stamm BL21 transformiert.

## Beispiel 7: Suche nach Modulatoren

[0062] Die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren werden in E.coli exprimiert und mit Hilfe von Standardmethoden wie z.B. Ionenaustauschchromatographie, Affinitätschromatographie oder Gelfiltration gereinigt. Das gereinigte Protein wird auf Mikrotiterplatten gebunden. Dann wird gleichzeitig der Biotin-markierte Ligand und die zu testenden Substanz zugegeben und 1 Stunde inkubiert. Anschließend wird die Mikrotiterplatte mit Puffer gewaschen und dann Avidin-FITC zugegeben. Nach weiteren 30 min Inkubation wird wieder gewaschen und dann die Fluoreszenz gemessen. In Kontrollansätzen wird nur der markierte Ligand zugegeben. Durch Messung der Fluoreszenz kann bestimmt werden, ob die zu testende Substanz den Liganden vom Rezeptor verdrängt (Fluoreszenz wird geringer), keinen Einfluß hat (Fluoreszenz entspricht der des Kontrollansatzes) oder die Bindung des Ligand n verstärkt (Fluoreszenz wird stärker).

Analoge Versuche werd n mit <sup>125</sup>J markiertem Liganden durchg führt.

```
SEQUENZPROTOKOLL
            <110> Schering AG
             <120> Drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptorfamilie Klasse
             <130> 52023EP
             <140>
10
             <141>
             <160> 6
             <170> PatentIn Ver. 2.1
15
             <210> 1
             <211> 750
             <212> DNA
             <213> Homo sapiens
20
             <400> 1
             atgatgccta aacattgctt tctaggcttc ctcatcagtt tcttccttac tggtgtagca 60
             ggaactcagt caacgcatga gtctctgaag cctcagaggg tacaatttca gtcccgaaat 120
             tttcacaaca ttttgcaatg gcagcctggg agggcactta ctggcaacag cagtgtctat 180
             tttgtgcagt acaaaatata tggacagaga caatggaaaa ataaagaaga ctgttggggt 240
             actcaagaac tetettgtga cettaceagt gaaaceteag acatacagga acettattac 300
             gggaggaggg gcaaaaataa aaataaaggg aatcettggg ggccaaaaca aagtaaacgg 360
25
              aaatcaaagg ggaaccagaa gaccaacaca gtgactgccc cagctgccct gaaggcattt 420
              getggatgtg caaaaataga teeteeagte atgaatataa eecaagteaa tggetetttg 480
              ttggtaattc tccatgctcc aaatttacca tatagatacc aaaaggaaaa aaatgtatct 540
              atagaagatt actatgaact actataccga gtttttataa ttaacaattc actagaaaag 600
              gagcaaaagg tttatgaagg ggctcacaga gcggttgaaa ttgaagctct aacaccacac 660
              tecagetact gtgtagtggc tgaaatatat cageecatgt tagacagaag aagtcagaga 720
30
              agtgaagaga gatgtgtgga aattccatga
              <210> 2
              <211> 249
 35
              <212> PRT
              <213> Homo sapiens
              <400> 2
              Met Met Pro Lys His Cys Phe Leu Gly Phe Leu Ile Ser Phe Phe Leu
 40
               Thr Gly Val Ala Gly Thr Gln Ser Thr His Glu Ser Leu Lys Pro Gln
               Arg Val Gln Phe Gln Ser Arg Asn Phe His Asn Ile Leu Gln Trp Gln
 45
                                            40
               Pro Gly Arg Ala Leu Thr Gly Asn Ser Ser Val Tyr Phe Val Gln Tyr
               Lys Ile Tyr Gly Gln Arg Gln Trp Lys Asn Lys Glu Asp Cys Trp Gly
 50
               Thr Gln Glu Leu Ser Cys Asp Leu Thr Ser Glu Thr Ser Asp Ile Gln
               Glu Pro Tyr Tyr Gly Arg Gly Lys Asn Lys Asn Lys Gly Asn Pro
  55
                                                105
```

```
Trp Gly Pro Lys Gln Ser Lys Arg Lys Ser Lys Gly Asn Gln Lys Thr
                                         120
             Asn Thr Val Thr Ala Pro Ala Ala Leu Lys Ala Phe Ala Gly Cys Ala
5
             Lys Ile Asp Pro Pro Val Met Asn Ile Thr Gln Val Asn Gly Ser Leu
                                                      155
             145
10
             Leu Val Ile Leu His Ala Pro Asn Leu Pro Tyr Arg Tyr Gln Lys Glu
                                                  170
             Lys Asn Val Ser Ile Glu Asp Tyr Tyr Glu Leu Leu Tyr Arg Val Phe
15
             Ile Ile Asn Asn Ser Leu Glu Lys Glu Gln Lys Val Tyr Glu Gly Ala
                                          200
                     195
             His Arg Ala Val Glu Ile Glu Ala Leu Thr Pro His Ser Ser Tyr Cys
20
             Val Val Ala Glu Ile Tyr Gln Pro Met Leu Asp Arg Arg Ser Gln Arg
                                                      235
             Ser Glu Glu Arg Cys Val Glu Ile Pro
                              245
25
             <210> 3
             <211> 1255
             <212> DNA
             <213> Homo sapiens
30
             <400> 3
             aactcacttt accactactc gctatagagc cctggtcaag ttctctccac ctctctatct 60
             atgtctcagt ttcttcatct gtaacatcaa atgaataata ataccaatct cctagacttc 120
             ataagaggat taacaaagac aaaatatggg aaaaacataa catggcgtcc cataattatt 180
             agatettatt attgacacta aaatggeatt aaaattacca aaaggaagae ageatetgtt 240
35
             tectetttgg teetgagetg gttaaaagga acaetggttg cetgaacagt cacaettgca 300
             accatgatge ctaaacattg ctttctagge ttcctcatca gtttcttcct tactggtgta 360
             gcaggaactc agtcaacgca tgagtctctg aagcctcaga gggtacaatt tcagtcccga 420
             aattttcaca acattttgca atggcagcct gggagggcac ttactggcaa cagcagtgtc 480
             tattttgtgc agtacaaaat atatggacag agacaatgga aaaataaaga agactgttgg 540
             ggtactcaag aactctcttg tgaccttacc agtgaaacct cagacataca ggaaccttat 600
40
              tacgggaggg tgagggcggc ctcggctggg agctactcag aatggagcat gacgccgcgg 660
              ttcactccct ggtgggaaac aaaaatagat cctccagtca tgaatataac ccaagtcaat 720
              ggctctttgt tggtaattct ccatgctcca aatttaccat atagatacca aaaggaaaaa 780
              aatgtatcta tagaagatta ctatgaacta ctataccgag tttttataat taacaattca 840
              ctagaaaagg agcaaaaggt ttatgaaggg gctcacagag cggttgaaat tgaagctcta 900
              acaccacact ccagctactg tgtagtggct gaaatatatc agcccatgtt agacagaaga 960
45
              agtcagagaa gtgaagagag atgtgtggaa attccatgac ttgtggaatt tggcattcag 1020
              caatgtggaa attctaaagc tccctgagaa caggatgact cgtgtttgaa ggatcttatt 1080
              taaaattgtt tttgtatttt cttaaagcaa tattcactgt tacaccttgg ggacttcttt 1140
              gtttacccat tettttatee tttatattte atttgtaaac tatatttgaa egacatteee 1200
              cccgaaaaat tgaaatgtaa agatgaggca gagaataaag tgttctatga aatgc
50
              <210> 4
              <211> 231
              <212> PRT
              <213> Homo sapiens
```

|           | <400><br>Met Me | 4<br>et Pr     | o Lys          | His<br>5       | Cys          | Phe         | Leu                   | Gly                 | Phe<br>10               | Leu                     | Ile                     | Ser                    | Phe            | Phe<br>15         | Leu                  |            |
|-----------|-----------------|----------------|----------------|----------------|--------------|-------------|-----------------------|---------------------|-------------------------|-------------------------|-------------------------|------------------------|----------------|-------------------|----------------------|------------|
| 5         | Thr G           | ly Va          | 1 Ala<br>2     |                | Thr          | Gln         | Ser                   | Thr<br>25           | His                     | Glu                     | Ser                     | Leu                    | Lys<br>30      | Pro               | Gln                  |            |
|           | Arg V           |                | n Ph           | e Gln          | Ser          | Arg         | Asn<br>40             | Phe                 | His                     | Asn                     | Ile                     | Leu<br>45              | Gln            | Trp               | Gln                  |            |
| 10        | Pro G           | ly A:<br>50    | rg Al          | a Leu          | Thr          | Gly<br>55   | Asn                   | Ser                 | Ser                     | Val                     | <b>Tyr</b><br>60        | Phe                    | Val            | Gln               | Tyr                  |            |
|           | Lys I<br>65     |                |                |                | 70           |             |                       |                     |                         | /5                      |                         |                        |                |                   | 30                   |            |
| 15        | Thr G           |                |                | 85             | •            |             |                       |                     | 90                      |                         |                         |                        |                | 33                |                      |            |
|           | Glu F           | ro T           | yr T)<br>10    |                | Arg          | val         | Arg                   | Ala<br>105          | Ala                     | Ser                     | Ala                     | Gly                    | Ser<br>110     | Tyr               | Ser                  |            |
| 20        | Glu T           |                | er Me          | t Thi          | Pro          | Arg         | Phe<br>120            | Thr                 | Pro                     | Trp                     | Trp                     | Glu<br>125             | Thr            | Lys               | Ile                  |            |
| 25        |                 | 130            |                |                |              | 135         | 5                     |                     |                         |                         | 140                     | ı                      |                |                   |                      |            |
| 20        | 145             |                |                |                | 150          | 0           |                       |                     |                         | 155                     | ٠                       |                        |                |                   | 160                  |            |
| <i>30</i> |                 |                |                | 16             | 5            |             |                       |                     | 170                     | ,                       |                         |                        |                | 1.                |                      |            |
|           |                 |                | 1              | 80             |              |             |                       | 18                  | 5                       |                         |                         |                        | 130            | ,                 | arg Arg              |            |
| 35        |                 |                | 195            |                |              |             | 20                    | 0                   |                         |                         |                         | 20:                    |                |                   | l Val                |            |
|           | Ala             | Glu<br>210     | Ile T          | yr Gl          | n Pr         | o Me<br>21  | t Le                  | u As                | p Ar                    | g Ar                    | g Se:<br>22             | r Gl:                  | n Ar           | g Se:             | r Glu                |            |
| 40        | Glu<br>225      | Arg            | Cys \          | al G           | Lu II<br>23  | e Pr        | 0                     |                     |                         |                         |                         |                        |                |                   |                      |            |
|           |                 | 0> 5<br>1> 81  | .0             |                |              |             |                       |                     |                         |                         |                         |                        |                |                   |                      |            |
| 45        |                 | 2> DN<br>3> Ho |                | apien          | s            |             |                       |                     |                         |                         |                         |                        |                |                   |                      |            |
|           | cac             |                |                |                | tcac         | tras        |                       | ato a               | agtet                   | ctaa                    | la qo                   | CLCC                   | igagy          | yuco              | ttcctta<br>caatttc   | 120        |
| 50        | agt<br>gca      | gtgt           | aaa t<br>cta t | tttca<br>tttgt | caac<br>gcag | taca        | ttgca<br>aaaa<br>caca | aat (<br>tca<br>rrr | ggcag<br>tgtto<br>cttai | geegg<br>etcat<br>.aact | ig ga<br>ig ca<br>it co | iggg<br>igcat<br>ccagg | gaaa           | ago<br>ago<br>ago | tctcacc              | 240<br>300 |
|           | cta             | aata<br>gtga   | tgg a<br>cct t | cagag<br>accag | acaa<br>tgaa | tgg:<br>acc | aaaa<br>tcag<br>caat  | ata<br>aca<br>gga   | aagaa<br>tacaa<br>gcata | agact<br>ggaac<br>gaccc | ec to                   | tatta<br>cggt1         | acggg<br>tcact | age<br>CCC        | ggtgaggg<br>ctggtggg | 420        |
| 55        |                 |                |                |                | +            | atc         | atra                  | ata                 | raac                    | ccaa                    | at c                    | aatyy                  | gete           |                   | gttggtaa<br>tatagaag |            |

| 5  | attactatga actactatac cgagttttta taattaacaa ttcactagaa aaggagcaaa 660 aggtttatga aggggctcac agagcggttg aaattgaagc tctaacacca cactccagct 720 actgtgtagt ggctgaaata tatcagccca tgttagacag aagaagtcgg agaagtgaag 780 agagatgtgt ggaaattcca tgacttgtgg |
|----|--|
| 10 | <210> 6 <211> 263 <212> PRT <213> Homo sapiens   |
|    | <400> 6 Met Met Pro Lys His Cys Phe Leu Gly Phe Leu Ile Ser Phe Phe Leu 1 5 10 15  |
| 15 | Thr Gly Val Ala Gly Thr Gln Ser Thr His Glu Ser Leu Lys Pro Gln 20 25 30   |
|    | Arg Val Gln Phe Gln Ser Arg Asn Phe His Asn Ile Leu Gln Trp Gln 35 40 45   |
| 20 | Pro Gly Arg Ala Leu Thr Gly Asn Ser Ser Val Tyr Phe Val Gln Tyr<br>50 55 60  |
|    | Lys Ile Met Phe Ser Cys Ser Met Lys Ser Ser His Gln Lys Pro Ser<br>65 70 75 80   |
| 25 | Gly Cys Trp Gln His Ile Ser Cys Asn Phe Pro Gly Cys Arg Thr Leu<br>85 90 95  |
|    | Ala Lys Tyr Gly Gln Arg Gln Trp Lys Asn Lys Glu Asp Cys Trp Gly<br>100 105 110   |
| 30 | Thr Gln Glu Leu Ser Cys Asp Leu Thr Ser Glu Thr Ser Asp Ile Gln<br>115 120 125   |
|    | Glu Pro Tyr Tyr Gly Arg Val Arg Ala Ala Ser Ala Gly Ser Tyr Ser<br>130 135 140   |
| 35 | Glu Trp Ser Met Thr Pro Arg Phe Thr Pro Trp Trp Glu Thr Lys Ile<br>145 150 155 160   |
|    | Asp Pro Pro Val Met Asn Ile Thr Gln Val Asn Gly Ser Leu Leu Val<br>165 170 175   |
| 40 | Ile Leu His Ala Pro Asn Leu Pro Tyr Arg Tyr Gln Lys Glu Lys Asn<br>180 185 190   |
|    | Val Ser Ile Glu Asp Tyr Tyr Glu Leu Leu Tyr Arg Val Phe Ile Ile<br>195 200 205   |
| 45 | Asn Asn Ser Leu Glu Lys Glu Gln Lys Val Tyr Glu Gly Ala His Arg<br>210 215 220   |
| 50 | Ala Val Glu Ile Glu Ala Leu Thr Pro His Ser Ser Tyr Cys Val Val<br>225 230 235 240   |
| 50 | Ala Glu Ile Tyr Gln Pro Met Leu Asp Arg Arg Ser Arg Arg Ser Glu<br>245 250 255   |
| 55 | Glu Arg Cys Val Glu Ile Pro<br>260   |

## Patentansprüche

5

10

15

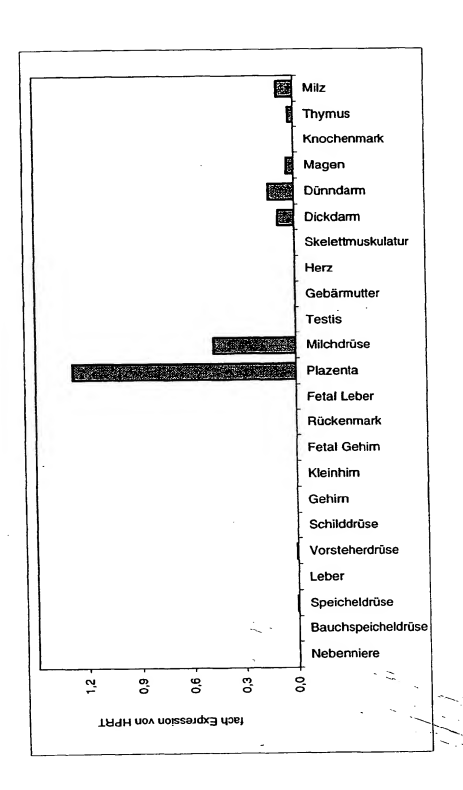
40

45

- 1. Nukleinsäure, dadurch gek nnzeichnet, dass sie
  - a. die in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellte Nukleotidsequenz,
  - b. eine einer Sequenz aus a) im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechende Nukleotidsequenz oder
  - c. eine mit den Sequenzen aus a. und/oder b. unter stringenten Bedingungen hybridisierende Nukleotidsequenz, die für ein Polypeptid mit der biologischen Aktivität eines Zytokinrezeptors kodiert

umfaßt mit der Maßgabe, dass die Nukleinsäure verschieden ist von der genomischen Sequenz.

- Nukleinsäure nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen Protein-kodierenden Abschnitt der in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz umfaßt.
- 3. Nukleinsäure nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine mehr als 80%ige Identität zu der in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz aufweist.
- 4. Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-3, dadurch gekennzeichnet, dass sie für einen Zytokinrezeptor Klasse 2 oder einen Abschnitt davon kodiert. 20
  - 5. Polypeptid kodiert von einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4.
- Polypeptid nach Anspruch 5 dadurch gekennzeichnet, dass es die in SEQ ID No 2, Seq ID No 4 oder Seq ID No 6 dargestellte Aminosäuresequenz aufweist. 25
  - 7. Vektor, dadurch gekennzeichnet, dass er mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 oder einen Abschnitt davon aufweist.
- 8. Zelle, dadurch gekennzeichnet, dass sie mit einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 oder einem 30 Vektor nach Anspruch 8 transformiert ist.
  - 9. Antikörper gegen ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 5-7
- 10. Pharmazeutische Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, dass sie als aktive Komponente 35
  - a. eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4,
  - b. einen Vektor nach Anspruch 7,
  - c. eine Zelle nach Anspruch 8,
  - d. eine gegen die Nukleinsäuresequenz gemäß Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 gerichtete antisense Nukleinsäure,
  - e. ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 5-6
  - f. einen Antikörper gemäß Anspruch 9 enthält.
  - 11. Verwendung einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 10 zur Diagnostik bei Immunerkrankungen oder in der Reproduktionmedizin.
- 12. Verwendung einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 11 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung und Prävention von Reproduktions- oder Immunkrankheiten. 50
  - 13. Verwendung nach Anspruch 12 wobei die Immunkrankheit Psoriasis ist.
- 14. Verwendung eines Polypeptids nach einem der Ansprüche 5-6 oder einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 zur Auffindung von Liganden eines Polypeptids nach Anspruch 5. 55
  - 15. Verwendung eines Polypeptids nach einem der Ansprüche 5-6 oder einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 zur Auffindung von Modulatoren eines Polypeptids nach Anspruch 5.



<u>ත</u>

|   | KOSKOWANIEN CWOTOEROEU ENDER STEELE S | EXON I<br>EXON I<br>EMPRECEDITION STREET OF THE SLEEP ORVOTO BRING THILLOW OP CRAILTONS STATE OF THE SCHOOL SCHOO | ExonVII<br>Exon V<br>RoknkurguparqerrekskongrtnivtapaalkafaggakiDppvmnitqyngsllvilhapnlpyrygkeknysteddyyellyrvpiinnslek <mark>egen</mark> yte | Exon VI<br>KIDPPVNNITQVNGSLLVILHAPNLPYRYQKEKNVSIEDYYELLYRVFIINNSLER <u>KANYEB</u> | EXON VI<br>KIDPPVKNITQVNGSLLVILHAPNLPYRYQKEKNVSIEDYYELLYRVFIINNSLEKKOKKKYKEĞ |
|---|--|--|---|---|--|
| Exon II<br>Jpgstheslkporvoposrnehnilowopgraltanbsvypvoyki | exon II<br>Frosthesekponoposrnfhnilomoporaltonsbytfvoyki   | exon II<br>Gtosthesikporvoposrnfhnilomoparaltonssvyfvoyki <mark>mfsc</mark>  | Exon V<br>ROKNKNKGNPMOPROSKRKSKGNQKTNTVTAPAALKAFAGCA  |   |  |
| биристоппантикухатовтнезькео                              | skon I<br><b>mpriceran</b> inskr <u>ilisva</u> rostnesiarpos   | Exon I<br>Larykiteraminer, rungyre   | Except the second   | ESZ.  | Trekvensergerbemberer-fermen. Vervenser                                      |

C C C

RHKVYRTELYVYPHEBYCOVYNTEVYPPHIDKI EONEIENGVERE KHRAVELEKUTDHEGYGVAKATEVOPHIDH KHRKEREDGVERE

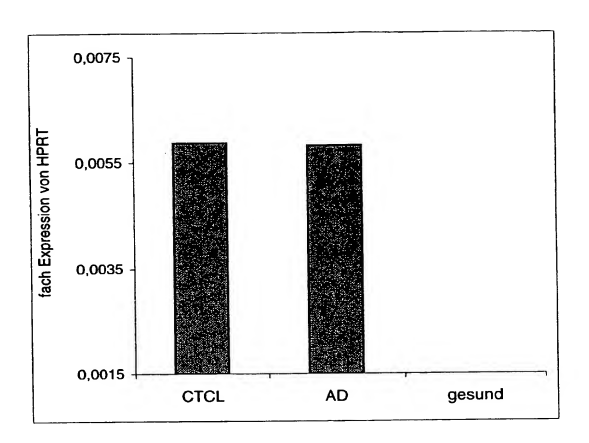


FIG. 3

|     | TGGTGGGAAACAAAATAGATCCTCCAGTCATGAATATAACCCAAGTCAA   |     |
|-----|---|-----|
|     | TGGTGGGAACCAAACTAGTTGTTGGTAATTCTCCATGCCCCAAATTTACCATATAGATACC   |     |
|     | TGGCTCTTTGTTGGTAATTCTCCACCCCCAGAGTTGCCACATAGAAACC TGCATCTTTGAGGGTTCGTCTCCGCCCCCCAGAGTTGCCACATAGAAACC  |     |
|     | TGCATCTTTGAGGGTTCGTCTCCGCCCCCCCCCCCCCCC   |     |
|     | AAAAGGAAAAAATGTATCTATAGAAAATTACTACAAACTTAGTATACCGA AAACTGGAAAAAATACGTCCATGGAAAATTACTACAACTTAGTATACCGA |     |
|     | AAACTGGAAAAATACGTCCATGGAAAATTACTACTAGAAAGGAGCAAAAGGTTTATGAAGG   |     |
|     | GTTTTTATAATTAACAATTCACTAGAAAAGGAACAAAAAAGCCTACGAAGGGTTTCCATAATCAACAATTCACTGGAGAAGGAACAAAAAGCCTACGAAGG |     |
|     | GGCTCACAGAGCGGTTGAAATTGAAGCTCTAACACCACACTCCAGCTACT  |     |
|     | GGCTCACAGAGCGGTTGAAATTGATATTGATGATTGATTG  |     |
|     |   | 759 |
|     |   | 298 |
| 252 | 2 GCGTAGTGGCTGAAATGTACCAGCCCATGTTAGACAGAAGAAGTCGG   |     |

FIG.4

TTGGTGGGAAACAAACTAGATCCTCCGGTCGTGACTATAACCCGAGTTAATGCATCTTTGA GGGTTCGTCTCCGCCCCCAGAGTTGCCACATAGAAACCAAACTGGAAAAAAATACGTCCATG GAAAATTACTACAACTTAGTATACCGAGTTTCCATAATCAACAATTCACTGGAGAAGGAACA AAAAGCCTACGAAGGAACTCAGAGAGCTGTTGAAATCCAAGGTCTGACACCTCATTGCAGTT ACTGCGTAGTGGCTGAAATGTACCAGCCCATGTTAGACAGAagAAGTCGG

FIG. 5

|  |    |    |     |   | 6 |
|--|----|----|-----|---|---|
|  |    |    |     |   |   |
|  | ÷. | i. | - 4 |   |   |
|  |    |    |     |   |   |
|  |    |    |     |   |   |
|  |    |    |     |   |   |
|  |    |    |     |   |   |
|  |    |    |     |   |   |
|  |    |    |     |   |   |
|  |    |    |     | * |   |
|  |    |    |     |   |   |



Europäisch s Patentamt Europ an Patent Office

Office ur péend s brevets



EP 1 191 035 A3 (11)

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (88) Veröffentlichungstag A3: 17.04.2002 Patentblatt 2002/16
- (43) Veröffentlichungstag A2: 27.03,2002 Patentblatt 2002/13
- (21) Anmeldenummer: 01250307.4
- (22) Anmeldetag: 24.08.2001

(51) Int Cl.7: C07K 14/705, C12N 15/12, C12N 15/63, C07K 16/28, G01N 33/53, C12Q 1/68. A61K 38/17, A61P 37/00, A61P 15/00, A61P 17/06

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

- (30) Priorität: 25.09.2000 DE 10048626 17.11.2000 DE 10058907 19.12.2000 DE 10064906
- (71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT 13342 Berlin (DE)

- (72) Erfinder:
  - Weiss, Bertram 14163 Berlin (DE)
  - · Sabat, Robert 10405 Berlin (DE)
  - Assadullah, Khusru 14471 Postdam (DE)
  - Toshi, Luisella 10589 Berlin (DE)
- Drei Mitglieder der Zytokinrezeptorfamilie Klasse II (54)
- Die vorliegende Erfindung betrifft drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptor Klasse 2-Familie und ihre pharma-(57)zeutische Anwendung.



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 01 25 0307

|          | EINSCHLÄGIGE D   |   | 1 5  | WARDIEWATION DED  |
|----------|--|---|--|---|
| ategorie | Kennzeichnung des Dokumen<br>der maßgeblichen 1  | ts mit Angabe, soweit erforderlich,<br>eile   | Betrifft<br>Anspruch   | KLASSIFIKATION DER<br>ANMELDUNG (Int.CI.7)  |
| D,X      | DATABASE EMBL [Online HSJ503F13, 26. Mai 19 Database accession of XP002186670 Human DNA sequence for chromosome 6q24.1-25 the IFNGR1 gene for receptor 1, ESTs, ST putative CpG island. From nt 78552-106834 * Zusammenfassung * | ne]<br>199 (1999-05-26)<br>199 (1999-05-26)<br>19 | 1,3,7,8  | C07K14/705<br>C12N15/12<br>C12N15/63<br>C07K16/28<br>G01N33/53<br>C12Q1/68<br>A61K38/17<br>A61P37/00<br>A61P15/00 |
| Y        | CYTOKINE RECEPTOR GE<br>CHROMOSONE 21 AT LES<br>IFNAR"<br>GENOMICS, ACADEMIC P<br>Bd. 16, Nr. 2, 1. Ma<br>Seiten 366-373, XP00   | S THAN 35 KB FRUM RESS, SAN DIEGO, US, i 1993 (1993-05-01), 2046447   | 1-3,6,16   | RECHERCHIERTE   |
|          | * Seite 366, rechte<br>Seite 367, linke Spa  | Spalte, Absatz 1 -<br>lte, Absatz 1 *<br>   |  | SACHGEBIETE (Im.Cl.7)   |
| Υ        | FUNCTIONAL CHARACTER<br>CHAIN OF THE INTERLE<br>COMPLEX"<br>EMBO JOURNAL, OXFORI<br>SURREY, GB,<br>Bd. 16, Nr. 19, 1997<br>XP002046438   |   | 1-3,6,1  | G A61K  |
|          |  | -/  |  |   |
| Der      |  | de für alle Patentansprüche erstellt  Abschlußdatum der Recherche   |  | Průler  |
|          | Recherchenort  | 21. Januar 200  | 2 M  | ateo Rosell, A.M.   |
|          | BERLIN  KATEGORIE DER GENANNTEN DOKL  ron besonderer Bedeutung allein betrach  ron besonderer Bedeutung in Verbindung  nderen Veröffentlichung derselben Kateg   | JMENTE T: der Erlindung E: atteres Paten tet nach dem Am mit einer D: in der Anmele   | zugrunde liegeno<br>tdokument, das je<br>meldedatum verö<br>dung angefühnes<br>Gründen angefüh | de Theorien oder Grundsätze<br>xloch erst am oder<br>flentlicht worden ist<br>Dokument                            |



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 01 25 0307

|   | EINSCHLÄGIGE  |   | D-4:10  | WI ACCIDING TION DED                       |
|---|---|---|---|--|
| Kategorie   | Kennzeichnung des Dokum<br>der maßgebliche  | ents mit Angabe, soweit erforderlich,<br>n Teile  | Betrifft<br>Anspruch  | KLASSIFIKATION DER<br>ANMELDUNG (Int.Cl.7) |
| A   | receptor gene expre<br>chronic atopic ecze<br>immunosuppressive d<br>normal cultured ker<br>INFLAMMATION RESEAR   | rugs and cytokines in<br>atinocytes."<br>CH,<br>ober 1999 (1999-10),<br>01040303                      | 11-13   |  |
| A   | and Th1/Th2 balance<br>revisited: A (very)<br>Wegmann."<br>AMERICAN JOURNAL OF<br>IMMUNOLOGY,<br>Bd. 37, Nr. 6, 1997<br>XP001051933<br>ISSN: 1046-7408<br>* Zusammenfassung *                               | personal tribute Tom  REPRODUCTIVE , Seiten 427-434,  Spalte, Absatz 1 -                              | 11,12   | RECHERCHIERTE<br>SACHGEBIETE (Int.Cl.7)    |
| P,X   | WO 01 36467 A (SCHE<br>25. Mai 2001 (2001-<br>SEQ.ID.N.1,2<br>* Seite 3, Zeile 18<br>SEQ.ID.N.4,5,27 & 2<br>* Seite 21 - Seite  | 1-15  |   |  |
| P,X   | Ansprüche 1-66 *  | GENETICS INC) 06-07)  - Seite 8, Zeile 20;/   | 1-15  |  |
|   | Recherchenort   | Abschlußdatum der Racherche   | 1-  | Prüfer                                     |
|   | BERLIN  | 21. Januar 2002   | Ma  | teo Rosell, A.M.                           |
| X : von<br>Y : von<br>and<br>A : tecl<br>O : nicl | ATEGORIE DER GENANNTEN DOKL  besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Kateg nnologischer Hintergrund hischrätliche Offenbarung schenliteratur | E : àlteres Patentdoi<br>nach dem Anmeld<br>mit einer D : in der Anmeldun<br>orie L : aus anderen Grü | kument, das jede<br>dedatum veröffe<br>g angeführtes D<br>nden angeführte | ntlicht worden ist<br>okument              |



## Europäisch s Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 01 25 0307

|           | EINSCHLÄGIGE D  | OKUMENTE   |   | 1   |  |
|-----------|---|--|---|---|--|
| Categorie | Kennzeichnung des Dokumen<br>der maßgeblichen T   | s mit Angabe, sow<br>elle  | reit erforderlich,  | Betrifft<br>Anspruch  | KLASSIFIKATION DER<br>ANMELDUNG (Int.CI.7)   |
| P,X       | WO 01 46422 A (ZYMOGE<br>28. Juni 2001 (2001-6<br>SEQ.ID.N. 32 & 33<br>* Seite 3, Zeile 10 -<br>Ansprüche 1-20,27,28  | NETICS INC<br>06-28)<br>Seite 9,   |   | 1   |  |
| P.X       | XU WENFENG ET AL: "/ cytokine receptor, II naturally occurring PROCEEDINGS OF THE NO<br>SCIENCES OF THE UNIT Bd. 98, Nr. 17, 14. August 2001 (200 9511-9516, XP0021866 August 14, 2001 ISSN: 0027-8424 * das ganze Dokument                       | L-22RA2, 1S<br>IL-22 antag<br>ATIONAL ACA<br>ED STATES,<br>1-08-14), S<br>67 | a<br>onist."<br>DEMY OF   | 1-15  |  |
| P,X       | KOTENKO S.V. ET AL., cloning, and charact soluble receptor that neutralizes its actig. IMMUNOL., Bd. 166, Nr. 12, 15. Juni 2001 (2001-7096-7103 XP00218666 * das ganze Dokument   | erization of the binds IL-vity"  06-15), Sei                                 | 22 and  | 1-15  | RECHERCHIERTE<br>SACHGEBIETE (Im.Cl.7)   |
|           | vorliegende Recherchenbericht wur<br>Recherchenort  | Abschluß   | datum der Recherche   | 2   | Profer  Iateo Rosell, A.M.   |
| 3         | BERLIN  | 21.  | Januar 200  |   |  |
| A: N      | KATEGORIE DER GENANNTEN DOKL<br>von besonderer Bedeutung allein betrach<br>von besonderer Bedeutung in Verbindung<br>inderen Veröffentlichung derselben Kateg<br>technologischer Hintergrund<br>nichtschriftliche Offenbarung<br>Zwischeniteratur | tet<br>mit einer   | E : âlteres Pater<br>nach dem An<br>D : in der Anmel<br>L : aus anderen | ntdokument, das j<br>meldedatum verd<br>dung angeführte:<br>Gründen angefül | nde Theorien oder Grundsätze<br>ledoch erst am oder<br>Stlentlicht worden ist<br>s Dokument<br>hrtes Dokument<br>umälie, übere nstimmendes |



# Europäisches EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 01 25 0307

| of the functional interleukin-22 (IL-22) receptor complex. The IL-10R2 chain (IL-10Rbeta) is a common chain of both the IL-10 and IL-22 (IL-10-related T cell-derived inducible factor, IL-TIF) receptor complexes."  JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 276, Nr. 4, 26. Januar 2001 (2001-01-26), Seiten 2725-2732, XP002186669 ISSN: 0021-9258 * das ganze Dokument *   GRUENBERG B.H. ET AL.,: "A novel, soluble homologue of the human IL-10 receptor with preferential expression in placenta" GENES IMMUN., Bd. 2, Nr. 6, Oktober 2001 (2001-10), Seite 329-334 XP001040302 * das ganze Dokument *   |  | EINSCHLÄGIGI   |   |  |   |   |
|--|--|--|---|--|---|---|
| of the functional interleukin-22 (IL-22) receptor complex. The IL-10R2 chain (IL-10Rbeta) is a common chain of both the IL-10 and IL-22 (IL-10-related T cell-derived inducible factor, IL-TIF) receptor complexes." JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 276, Nr. 4, 26. Januar 2001 (2001-01-26), Seiten 2725-2732, XP002186669 ISSN: 0021-9258 * das ganze Dokument *  GRUENBERG B.H. ET AL.,: "A novel, soluble homologue of the human IL-10 receptor with preferential expression in placenta" GENES IMMUN., Bd. 2, Nr. 6, Oktober 2001 (2001-10), Seite 329-334 XP001040302 * das ganze Dokument *  E WO 01 66740 A (EATON DAN L ;GENENTECH INC (US); ZHANG ZEMIN (US); FONG SHERMAN (U) 13. September 2001 (2001-09-13) SEO.ID.N.17 | Kategorie  | Kennzeichnung des Dokur<br>der maßgeblich  | ments mit Angabe, soweit<br>en Telle  | erforderlich,  |   |   |
| soluble homologue of the human IL-10 receptor with preferential expression in placenta" GENES IMMUN., Bd. 2, Nr. 6, Oktober 2001 (2001-10), Seite 329-334 XP001040302 * das ganze Dokument *  E W0 01 66740 A (EATON DAN L ;GENENTECH INC (US); ZHANG ZEMIN (US); FONG SHERMAN (U) 13. September 2001 (2001-09-13) SEQ.ID.N.17   | P,X  | of the functional in receptor complex. In [IL-10Rbeta] is a control of the complex of the comple | interleukin-22 (The IL-10R2 chair of IL-10R2 chair of IL-10-related Tible factor, IL-20 (CAL CHEMISTRY, 201-01-26), Sein 5669 | (IL-22)<br>in<br>both the  | 1-15  |   |
| (US); ZHANG ZEMIN (US); FONG SHERMAN (U)<br>13. September 2001 (2001-09-13)<br>SEQ.ID.N.17   | T  | soluble homologue of<br>receptor with pref<br>placenta"<br>GENES IMMUN.,<br>Bd. 2, Nr. 6, Oktob<br>Seite 329-334 XP001   | of the human IL-<br>ferential expres<br>per 2001 (2001-1<br>1040302   | -10<br>ssion in  | 1-15  | RECHERCHIERTE<br>SACHGEBIETE (Int.Cl.7) |
| I I  | E  | (US); ZHANG ZEMIN (<br>13. September 2001<br>SEQ.ID.N.17   | (US); FONG SHERM<br>(2001-09-13)  | AAN (U)  | 1-15  |   |
| Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt  | er vo  |  |   |  |   | Prüfer                                  |
|  |  |  |   |  | N-+   |   |
| Rocherchenart Abschlußgatum der Rocherche Prüfer   |  | RFKTIN   | 21. Jani  | Jar 2002   | Mat   | eo koseii, A.M.                         |
|  | X : von<br>Y : von<br>ande<br>A : tech<br>O : nich | ATEGORIE DER GENANNTEN DOKI<br>bosonderer Bedeutung allein betrach<br>besonderer Bedeutung in Verbindung<br>ren Veröffentlichung derselben Kater<br>nologischer Hintergrund<br>ischriftliche Offenbarung<br>ischriftliche Offenbarung<br>ischriftlichen  | tet r<br>g mit einer D :<br>gorie   | àlteres Patentriokur<br>nach dem Anmeldor<br>in der Anmeldung a<br>aus anderen Gründ | ment, das jedoc<br>datum veröffent<br>ingeführtes Dot<br>en angeführtes | llicht worden ist<br>kurnent            |

# ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 01 25 0307

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

21-01-2002

| Im Recherchenber<br>angeführtes Patentdo | richt<br>kument | Datum der<br>Veröffentlichung |          | Mitglied(er) der<br>Patentfamilie   | Datum der<br>Veröffentlichung  |
|--|-----------------|-------------------------------|----------|---|--|
| WO 0136467                               | A               | 25-05-2001                    | AU<br>W0 | 1919201 A<br>0136467 A2   | 30-05-2001<br>25-05-2001   |
| WO 0140467                               | Α               | 07-06-2001                    | AU<br>WO | 2253301 A<br>0140467 A1   | 12-06-2001<br>07-06-2001   |
| WO 0146422                               | Α               | 28-06-2001                    | AU<br>WO | 2292601 A<br>0146422 A1   | 03-07-2001<br>28-06-2001   |
| WO 0166740                               | A               | 13-09-2001                    |          | 2055401 A 3434601 A 5459900 A 7573000 A 0073348 A2 0016318 A2 0140465 A2 0140466 A2 0166740 A2 5591100 A 6901800 A 7079300 A 0140464 A1 0116319 A2 0192331 A2 0192331 A2 01923983 A1 2590901 A 0146420 A2 0206690 A2 0206711 A2 | 12-06-2001<br>12-06-2001<br>18-12-2000<br>26-03-2001<br>07-12-2000<br>07-12-2000<br>08-03-2001<br>07-06-2001<br>20-09-2001<br>13-09-2001<br>18-12-2000<br>12-06-2001<br>26-03-2001<br>07-06-2001<br>08-03-2001<br>08-03-2001<br>06-12-2001<br>13-12-2001<br>03-07-2001<br>28-06-2001<br>03-07-2001 |

EPO FORM P9461

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82